(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

庁内整理番号

(11)特許出願公開番号

特開平5-238988

(43)公開日 平成5年(1993)9月17日

(51) Int.Cl.5

識別記号

FΙ

技術表示箇所

CO7C 69/653

67/00 67/08 9279-4H

審査請求 未請求 請求項の数3(全 6 頁)

(21)出願番号

特願平4-78498

(22)出顧日

平成4年(1992)2月28日

(71)出願人 000002060

信越化学工業株式会社

東京都千代田区大手町二丁目6番1号

(72) 発明者 猪俣 博

群馬県碓氷郡松井田町大字人見1番地10 信越化学工業株式会社シリコーン電子材料 技術研究所内

(72)発明者 樽見 康郎

群馬県碓氷郡松井田町大字人見1番地10 信越化学工業株式会社シリコーン電子材料

技術研究所内

(74)代理人 弁理士 岩見谷 周志

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 含フッ素有機化合物及びその製造方法

(57)【要約】

【構成】 式(1):

(化1)

$$CH_{2} = CH + CH_{2} + \begin{bmatrix} CF_{3} & 0 \\ 0 & 1 \\ C-0 - C - C = CH_{2} \end{bmatrix}$$

$$CH_{2} = CH + CH_{2} + CH_{2} + CH_{3}$$

(式中、Rは水素原子又はメチル基であり、nは0又は 1の整数である。) で表される含フッ素有機化合物。含 フッ素不飽和アルコールとアクリル酸又はメタクリル酸 とを脱水剤の存在下で反応させることを特徴とする前記 含フッ素有機化合物の製造方法、及び含フッ素不飽和ア ルコールと有機リチウムとを反応させ、リチウムアルコ キシドとし、該リチウムアルコキシドと塩化アクリル又 は塩化メタクリルとを反応させることを特徴とする前記 含フッ素有機化合物の製造方法。

【効果】 様々な化合物と反応し、それらの化合物にト リフルオロメチル基を導入することができ、それらの化 合物の撥水性、耐湿性、その他のフッ素材料への適合性 等を向上させることができると期待される。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 式(1):

(式中、Rは水素原子又はメチル基であり、nは0又は 1の整数である。) で表される含フッ素有機化合物。

【請求項2】 式(2):

【化2】

$$CH_2 = CH + CH_2 + \frac{CF_3}{C}$$

$$CH_2 = CH + CH_2 + \frac{CF_3}{C}$$

$$CF_3$$

$$C = CH + CH_2 + \frac{CF_3}{C}$$

$$C = CH + CH_2 + \frac{CH_3}{C}$$

$$C = CH + CH_3 + \frac{CH_3}{C}$$

$$C = CH + CH_3 + \frac{CH_3}{C}$$

$$C = CH + \frac{CH_3}{C}$$

$$C = \frac{CH_3}{C}$$

(式中、nは0又は1の整数である。) で表される含フ ッ素不飽和アルコールと、アクリル酸又はメタクリル酸 とを脱水剤の存在下で反応させることを特徴とする請求 項1に記載の含フッ素有機化合物の製造方法。

【請求項3】 上記式(2) で表される化合物と、有機り チウムとを反応させ、リチウムアルコキシドとし、次に 前記リチウムアルコキシドと塩化アクリル又は塩化メタ クリルとを反応させることを特徴とする請求項1に記載 の含フッ素有機化合物の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、一分子中にアクリロキ シル基又はメタクリロキシル基、ピニル基、及びトリフ ルオロメチル基を有する含フッ素有機化合物に関する。 ※30

$$CH_{2} = CH + CH_{2} + n C - 0 - C - C = CH_{2}$$

$$CH_{2} = CH + CH_{2} + n C - 0 - C - C = CH_{2}$$

$$CF_{3} = R$$
(1)

(式中、Rは水素原子又はメチル基であり、nは0又は 1の整数である。) で表される含フッ素有機化合物を提 供する。また、本発明は、式(2):

(化4)

$$CF_3$$

$$CH_2 = CH + CH_2 + CH_2 + CH_3$$

$$CF_3$$

$$CF_3$$

$$CF_3$$

(式中、nは0又は1の整数である。) で表される含フ ッ素不飽和アルコールと、アクリル酸又はメタクリル酸 とを脱水剤の存在下で反応させることを特徴とする上記 式(1) で表される含フッ素有機化合物の製造方法を提供 する。更に、本発明は、上記式(2) で表される化合物 と、有機リチウムとを反応させ、リチウムアルコキシド 50 コールは、従来から知られている化合物であり、式(3):

% [0002]

【従来の技術】従来から、一分子中にアクリロキシル基 10 又はメタクリロキシル基及びピニル基を有するアリルア クリレート又はアリルメタクリレートが知られており、 それらは単独で重合することにより高分子体を形成した り、分子内に炭素ー炭素の二重結合を有する化合物と共 重合して高分子体を形成することから工業的に幅広く利 用されている。また、分子内にアクリル基、メタクリル 基を有することからアクリル樹脂の架橋剤として使用さ れたり、更に、各種シラン類を付加させることにより、 シランカップリング剤として使用されている。然しなが ら、一分子中にアクリロキシル基又はメタクリロキシル 20 基、ビニル基及びトリフルオロメチル基を有する含フッ 素有機化合物は未だ知られていない。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】従って、本発明の目的 は、一分子中にアクリロキシル基又はメタクリロキシル 基、ビニル基及びトリフルオロメチル基を有する新規な 含フッ素有機化合物を提供することにある。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明は、式(1): (4K.3)

$$\begin{array}{c}
0 \\
-C - C = CH_2 \\
R
\end{array} \tag{1}$$

とし、次に前記リチウムアルコキシドと塩化アクリル又 は塩化メタクリルとを反応させることを特徴とする上記 式(1) で表される含フッ素有機化合物の製造方法を提供 する。本発明の含フッ素有機化合物は、一方の末端にア 40 クリロキシル基又はメタクリロキシル基を有し、他方の 未端にピニル基を有し、更にトリフルオロメチル基ーCP 3 基を有する。

【0005】本発明の含フッ素有機化合物は、上記式 (2) で表される含フッ素不飽和アルコールと、アクリル 酸又はメタクリル酸とを脱水剤の存在下、通常、-30℃ ~30℃、好ましくは-5℃~10℃で、通常、0~120 分 間程度、好ましくは0~30分間程度反応させることによ り製造することができる。

【0006】上記式(2) で表される含フッ素不飽和アル

【化5】

$$CH_2 = CH - C - OH$$

$$CH_2 = CH - C - OH$$

$$CH_3$$

で表される 1.1.1-トリフルオロー2-トリフルオロメ チルー3ープテン-2ーオール又は式(4):

【化6】

$$CF_3$$

$$CH_2 = CH - CH_2 - C - OH$$

$$CF_3$$

で表される 1,1,1-トリフルオロー2-トリフルオロメ チルー4ーペンテン-2-オールである。これらは、通 常行われている方法により製造することができる。例え ば、所謂グリニャール反応によって製造することがで き、式(3) で表されるアルコールは、ビニルマグネシウ ル等の溶媒中で反応させた後、加水分解することにより 製造することができる。また、式(4) で表されるアルコ ールは、アリルマグネシウムプロマイドとヘキサフルオ ロアセトンとを無水エーテル等の溶媒中で反応させた 後、加水分解することにより製造することができる。更 に、式(4) で表されるアルコールは、プロピレンとヘキ サフルオロアセトンとを、例えば、40~50kg/cm²の圧 カ下、温度 100~150 ℃で5~18時間程度反応させるこ とにより製造することもできる。

[0007] また、上記脱水剤としては、濃硫酸、発煙 30 MS 硫酸、五酸化二リン等が挙げられる。この中で好ましい ものは、発煙硫酸である。発煙硫酸を使用する場合、発 煙硫酸中の三酸化イオウSO3 の濃度は、5~60重量%が 好ましく、更に、20~40重量%が好ましい。

【0008】また、本発明の含フッ素有機化合物は、上 記式(3) 又は(4) で表される含フッ素不飽和アルコール と、有機リチウムとをエーテル系有機溶媒中、通常、一 78~20℃、好ましくは、-20~0℃で、通常、0~120 分間程度、好ましくは0~30分間程度反応させてリチウ ムアルコキシドとした後、そのリチウムアルコキシド 40 と、塩化アクリル又は塩化メタクリルとを、通常、-20 ~80℃、好ましくは、0~70℃で、1~5時間程度反応 させることにより、製造することができる。

【0009】上記有機リチウムとしては、例えば、メチ ルリチウム、nープチルリチウム、iープチルリチウ ム、sープチルリチウム、tープチルリチウム、フェニ ルリチウム等が挙げられる。この中で好ましいものは、 メチルリチウム、nープチルリチウムである。

【0010】エーテル系有機溶媒としては、例えば、ジ エチルエーテル、ジーnープロピルエーテル、ジーn-50

ブチルエーテル、テトラヒドロフラン等が挙げられる。 この中で好ましいものは、ジエチルエーテル、テトラヒ ドロフランである。

[0011]

[実施例]

実施例1

200ml 三口フラスコに、 1,1,1-トリフルオロー2-ト リフルオロメチル-3-プテン-2-オール49.0g (0. 25モル) 及びメタクリル酸22.1g(0.25モル) を入れ 10 て、フラスコ上部に冷却管を付けた。そのフラスコを氷 浴中に入れてフラスコ内の温度を3~10℃に保ちなが ら、還流及びマグネティックスターラーによる攪拌下 に、発煙硫酸(SO: :30重量%, 0.19モル)を少量づつ 滴下した。上記反応混合物にクロロホルム及び水を加え て溶媒抽出を行い、クロロホルム相を回収した。そのク ロロホルム相に無水硫酸ナトリウムを添加して乾燥した 後、減圧蒸留して、57~58℃/23torrにおいて11.4gの 生成物を得た(収率16.6%)。この化合物について、1 H-NMR、赤外線吸収スペクトル、元素分析及びMS ムプロマイドとヘキサフルオロアセトンとを無水エーテ 20 の測定を行った。その結果を以下に示す。この結果か ら、得られた化合物は式:

[化7]

$$CF_3 O CH_3$$

$$CH_2 = CH - C - O - C - C = CH_2$$

$$CF_3$$

で表される化合物であると認められる。

[0012] ① 1H-NMR;溶媒 CCI4 、内部標準T

1.9ppm (s. 3H, $-CH_3$)

5.7ppm $(m, 4H, CH_2 = CH_{-},$

[化8]

$$H_3C$$

$$C = C$$

6. 1ppm (s. 1H.

(化9]

$$C = C$$

【0013】②赤外線吸収スペクトル;液膜法 図1に示す。

5 ③元素分析; C, H, O, F, として H(%) F (%) C (%) 計算值 41.24 3.08 43.48 測定值 40.89 3.33 43.01

@MS

262 (M⁺) 、 177, 157, 137, 69 (• CF₂)

【0014】実施例2

1000ml 三口フラスコに、 1,1,1-トリフルオロー2-ト リフルオロメチルー3ープテンー2ーオール50.0g(2 5.8ミリモル) とテトラヒドロフラン 350mlを入れて、 フラスコ上部に冷却管を付けた。そのフラスコを氷浴中 に入れてフラスコ内の温度を2~15℃に保ちながら、還 流及びマグネティックスターラーによる攪弁下に、n-プチルリチウム/n-ヘキサン溶液(n-プチルリチウ ム:15重量%) を 121.1g (n-プチルリチウム:2 8.3ミリモル)を滴下した。滴下終了後、氷浴を除去し て、22~28℃で提拌しながら、テトラヒドロフラン 250 mlに塩化メタクリル29.6g (28.3ミリモル) を溶解した 溶液を滴下した。滴下終了後、更に 1.3時間、60~64℃ で加熱還流した。上記反応混合物を水洗した後、有機溶 20 6.1ppm (d, 1E, 媒相を回収した。その有機溶媒相に無水硫酸ナトリウム を添加して乾燥した後、減圧蒸留して、58℃/23torrに おいて38.8gの生成物を得た(収率57.4%)。この化合 物について、実施例1と同様に ¹H-NMR、赤外線吸 収スペクトル、元素分析及びMSの測定を行ったとこ ろ、実施例1と同じ化合物であることが確認された。

【0015】実施例3

5000ml 三口フラスコに、 1,1,1-トリフルオロー2-ト リフルオロメチルー4ーペンテンー2ーオールを 294.1 g (1.41モル) とテトラヒドロフラン1500mlを入れて、 フラスコ上部に冷却管を付けた。そのフラスコを氷浴中 に入れてフラスコ内の温度を3~13℃に保ちながら、還 流及びマグネティックスターラーによる攪拌下に、n-プチルリチウム/n-ヘキサン溶液(n-プチルリチウ ム:15重量%) を 682.0g (n-プチルリチウム:1.60 モル)を滴下した。滴下終了後、5~15℃で攪拌しなが ら、テトラヒドロフラン1500mlに塩化メタクリル 166.2 g (1.59モル)を溶解した溶液を滴下した。滴下終了 後、氷浴を除去して、更に40分間、40~58℃で加熱し た。上記反応混合物を水洗した後、有機溶媒相を回収し 40 た。その有機溶媒相に無水硫酸ナトリウムを添加して乾 燥した後、減圧蒸留して、61℃/27torrにおいて 267.8 g(1.11モル)の生成物を得た(収率69%)。この化合 物について、¹H-NMR、赤外線吸収スペクトル、元 素分析及びMSの測定を行った。その結果を以下に示 す。この結果から、得られた化合物は式:

【化10】

$$CH_{2} = CH - CH_{2} - \frac{6}{CF_{3}} \quad 0 \quad CH_{3}$$

$$CH_{2} = CH - CH_{2} - \frac{1}{C} - 0 - \frac{1}{C} - \frac{1}{C} = CH_{2}$$

$$CF_{3}$$

で表される化合物であると認められる。

【0016】① 1H-NMR;溶媒 CC1。、内部標準T MS

1.9ppm (d, 3H,
$$-C\underline{H}_3$$
)

3.2ppm (d, 2H, $-C\underline{H}_2$ -)

5.2ppm (m, 3H, $-C\underline{H} = C\underline{H}_2$)

5.6ppm (m, 1H,

$$C = C$$

【化12】

【化11】

【0017】②赤外線吸収スペクトル;液膜法 図2に示す。

> ③元素分析; Cio Hio Oz Fa として C(%) H(X) F(X) 計算值 43, 49 3.65 41, 27 測定值 3.88 41,09 43.15

⊕MS

276 (M+), 231, 211, 190, 171, 145, 121, 101, 8 6, 69 (· CF₃)

[0018]

【発明の効果】本発明の含フッ素有機化合物は、分子内 にトリフルオロメチル基-CF。を有しており、更に、反 応性に富むアクリロキシル基又はメタクリロキシル基を 一方の末端に有し、他方の末端に前記同様反応性に富む ビニル基を有する。従って、様々な化合物と反応して、 それらの化合物にトリフルオロメチル基を導入すること ができ、それら化合物の撥水性、耐湿性、その他のフッ 素材料への適合性等を向上させることができると期待さ れる。本発明の含フッ素有機化合物は、例えば、カーボ ンファンクショナルシラン等を製造する場合の中間原料 として有用であると期待される。

【図面の簡単な説明】

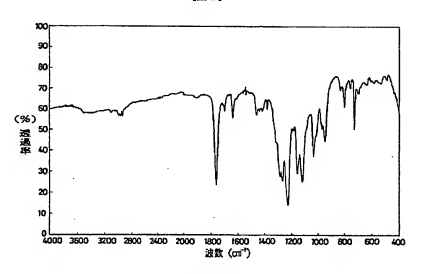
【図1】実施例1で合成された含フッ素有機化合物の赤

外線吸収スペクトルを示すグラフである。

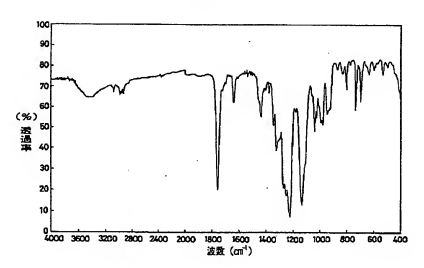
外線吸収スペクトルを示すグラフである。

【図2】実施例3で合成された含フッ素有機化合物の赤

【図1】



[図2]



フロントページの続き

(72)発明者 山口 博正

群馬県碓氷郡松井田町大字人見1番地10 信越化学工業株式会社シリコーン電子材料 技術研究所内 (72)発明者 福田 健一

群馬県碓氷郡松井田町大字人見1番地10 信越化学工業株式会社シリコーン電子材料 技術研究所内 (72)発明者 宗澤 一俊

群馬県碓水郡松井田町大字人見1番地10 信越化学工業株式会社シリコーン電子材料 技術研究所内